PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51)	International Patent Classification: A61K 9/00, A61K 31/485, A61K 31/70, A61K 38/33, A61K 47/24, A61K 47/26, A61P 25/04	A1	\ >	ational Publication Number: ational Publication Date:	WO 00/33810 15 June 2000 (15.06.2000)
	International Application Number: International Filing Date: 08 Decembe		/FR99/03060 (08.12.1999)	Published	
(30)	Priority Data: 98/15534 09 December1998 (09.1)	2.1998	3) FR		
(60)	Parent Application or Grant BIOVECTOR THERAPEUTICS (S.A.) [/] Didier [/]; (). SPERANDIO, Sandrine [/]; (). Didier [/]; (). SPERANDIO, Sandrine [/]; ().). BE1	BEDER,		

- (54) Title: USE OF VITAMIN B12 IN A NASAL COMPOSITION FOR DELIVERING ACTIVE AGENTS TO THE CENTRAL NERVOUS SYSTEM
- (54) Titre: UTILISATION DE VITAMINE B12 DANS UNE COMPOSITION NASALE POUR LA DELIVRANCE D'AGENTS ACTIFS AU SYSTEME NERVEUX CENTRAL

(57) Abstract

The invention concerns the use of vitamin B12 in a pharmaceutical composition to be administered by nasal pathway, to provide and/or increase the passage for an active agent, present in said composition to the CNS. The invention also concerns pharmaceutical compositions for nasal administration of active agents to the CNS, and the method for preparing them.

(57) Abrégé

La présente invention concerne l'utilisation de vitamine B12 dans une composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale, pour obtenir et/ou augmenter le passage d'un agent actif, présent dans ladite composition jusqu'au SNC. L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques pour l'administration par voie nasale d'agents actifs à délivrer au SNC, ainsi que leur procédé de préparation.

PCT

(22) Date de dépôt international:

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

A61K 9/ 38/33, A	on internationale des brevets ⁷ : 00, 47/26, 47/24, 31/70, 31/485, 51P 25/04 // (A61K 38/33, 31:70) 1/70, 31:485)	A1	(11) Numéro de publication internationale: (43) Date de publication internationale:	WO 00/33810 15 juin 2000 (15.06.00)
(21) Numéro d	la demande internationale: PCT/FF	199/030	60 (81) Etats désignés: CA, JP, KR, US, br	evet européen (AT, BE,

(30) Données relatives à la priorité: 98/15534 9 décembre 1998 (09.12.98)

9 décembre 1998 (09.12.98) FR

8 décembre 1999 (08.12.99)

CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): BIOVECTOR THERAPEUTICS (S.A.) [FR/FR]; Chemin du Chêne Vert, Boîte postale 169, F-31676 Labège Cedex (FR).

(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BETBEDER, Didier [FR/FR]; 16, place de la Peupleraie, F-31140 Aucamville (FR). SPERANDIO, Sandrine [FR/FR]; 27, rue de Bougainville, F-31400 Toulouse (FR).

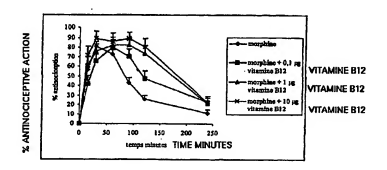
(74) Mandataires: BREESE, Pierre etc.; Breese-Majerowicz, 3, avenue de l'Opéra, F-75001 Paris (FR).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: USE OF VITAMIN B12 IN A NASAL COMPOSITION FOR DELIVERING ACTIVE AGENTS TO THE CENTRAL NERVOUS SYSTEM

(54) Titre: UTILISATION DE VITAMINE B12 DANS UNE COMPOSITION NASALE POUR LA DELIVRANCE D'AGENTS ACTIFS AU SYSTEME NERVEUX CENTRAL



(57) Abstract

The invention concerns the use of vitamin B12 in a pharmaceutical composition to be administered by nasal pathway, to provide and/or increase the passage for an active agent, present in said composition to the CNS. The invention also concerns pharmaceutical compositions for nasal administration of active agents to the CNS, and the method for preparing them.

(57) Abrégé

La présente invention concerne l'utilisation de vitamine B12 dans une composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale, pour obtenir et/ou augmenter le passage d'un agent actif, présent dans ladite composition jusqu'au SNC. L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques pour l'administration par voie nasale d'agents actifs à délivrer au SNC, ainsi que leur procédé de préparation.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanic	KS	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	Fl	Finlande	LT	Limanie	SK	Slovaquie
АT	Autriche	. FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonic	SZ	Swaziland
AZ.	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistm
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménisum
BF	Burkina Paso	GR	Orèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinké-et-Tobago
BJ	Bénin	1E	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israēl	MR	Manrianie	UG	Ouranda
BY	Bélarus	18	Islande	MW	Malawi	us	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	£T.	Italie	MX	Mexique	UZ	Onzhékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Konya	NL	Pays-Bas	YU	Youroslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbobwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ.	Nouvelin-Zélande	277	Z-IDIOIDWC
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine.	KR	République de Carée	PT	Portugal		
CU	Cuba	K2	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainse-Lucie	RU	Pédération de Russie		
DR	Allemagne	Li	Liochtenstein	SD	Sondan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Spède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

Description

25

30

35

40

45

50

20

25

35

UTILISATION DE VITAMINE B12 DANS UNE COMPOSITION NASALE POUR LA DELIVRANCE D'AGENTS ACTIFS AU SYSTEME NERVEUX CENTRAL

10 5 La présente invention concerne le domaine du traitement et du diagnostic des maladies du système nerveux central, et s'intéresse plus particulièrement au passage et à la délivrance d'agents actifs thérapeutiques ou de diagnostic au niveau du système nerveux central. 15 10 Alors que le cancer et les problèmes cardiovasculaires sont les principales causes de mortalité dans les pays développés, les maladies liées au système nerveux sont parmi les premiers facteurs qui exposent 20 populations à des problèmes de santé (morbidité). Les 15

progrès en biologie et en neurologie ont toutefois des difficultés à se concrétiser sous forme de nouveaux outils de diagnostic et de thérapeutique du système nerveux central notamment parce qu'il sont particulièrement difficiles à administrer de manière efficace.

Il n'y a en effet pas de diffusion des substances et des nutriments depuis les capillaires sanguins au niveau de la moelle épinière et du cerveau comme au niveau des autres organes. Les échanges sont limités au niveau de la barrière hémato-encéphalique (BHE) et du plexus choroïde, où se forme le liquide céphalo rachidien (LCR). Celui-ci apporte les nutriments, les hormones et les leucocytes aux cellules du SNC. La BHE contrôle strictement la composition du milieu extracellulaire des neurones en l'imitant l'entrée de la plupart des substances présentes

30 dans le sang et en en rejetant d'autres.

> La délivrance de substances exogènes au SNC ne peut se faire par les voies systémiques conventionnelles de la thérapeutique, à l'exception des composés extrêmement lipophiles de faible poids moléculaire ou de composés susceptibles d'un transport sélectif lié à la présence d'un transporteur ou à des phénomènes d'endocytose (Ikumi Tamai et al. Drug Delivery through the BBB, (1996) Advanced Drug Delivery Reviews 19:401-424). La plupart des médicaments utilisés en neuropsychiatrie à l'heure actuelle comme par

WO 00/33810 PCT/FR99/03060

5

exemple la codéine, les benzodiazépines, la phénytoine, etc... sont des produits pharmaceutiques liposolubles qui traversent la BHE après administration orale (Oldendorf, W.H. Lipid solubility and drug penetration of the Blood-Brain-barrier (1974) Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 147:813-816). L'entrée du glucose et de l'acide lactique, qui sont des substances polaires, ou de la L-Dopa (Nutt, J.G. et al. The "on-off" phenomenon in parkinson's disease. Relation to levodopa absorption and transport. (1984) N. Engl. J. Med. 310:483-488), aminoacide neutre servant au traitement de la maladie de Parkinson, sont liées à des transporteurs spécifiques. Certains transporteurs, comme la glycoprotéine-P, sont bidirectionnels (Knudsen, G.M. et al. Kinetic analysis of the human BBB transport of lactate and its influence by hypercapnia. (1991) Cerebral Blood Flow Metab. 11:581-586) et limitent l'entrée de drogues vers le cerveau.

La BHE exclut en particulier l'entrée des protéines et d'un grand nombre de peptides du plasma, à tel point que le fluide interstitiel du cerveau contient moins de 0,5% des protéines plasmatiques. Ainsi, les travaux réalisés en neurobiotechnologie sur de nombreux composés hydrophiles et/ou à haut poids moléculaire ayant un très fort potentiel en thérapeutique comme les peptides, les canaux ioniques, les récepteurs neuronaux, les facteurs neurotrophiques et les déterminants génétiques sont à ce jour limités dans leurs applications médicales du fait de leur difficulté d'administration au SNC comme xénobiotiques.

Pour pallier ces inconvenients, il a été proposé de rendre liposoluble une molécule donnée par transformation chimique (lipidisation). La lipidisation est utilisée pour la fabrication de pro-drogues, analogues liposolubles de composés pharmacologiques hydrophiles capables de traverser les membranes biologiques. Toutefois, la BHE refoule vers le sang ce type de composé et leur demi-vie est extrêmement courte. Pour cela, on développe en parallèle des systèmes de séquestration tissulaires, voire d'inhibition de la glycoprotéine-P (Ikumi Tamai et al. Drug Delivery through the BBB, (1996) Advanced Drug Delivery Reviews 19:401-424).

10

15

20

25

30

35

40

45

50

5

10

15

20

25

30

WO 00/33810 PCT/FR99/03060

intracavitary

5 3 Les modifications chimiques apportées à la molécule sont délicates et peuvent compromettre l'affinité au récepteur responsable de l'activité biologique. La lipidisation n'est utilisable que pour les molécules de poids moléculaire 10 5 relativement faible (inférieur à 1.000, voire 600-800) soit au mieux les tetra- peptides et penta-peptides (Pardridge, W.M. Peptide lipidization and liposomes. In Peptide Drug Delivery to the Brain pp 129-140 (1991) Raven Press, New 15 York). 10 Les liposomes de petite taille (25-50 nm) pourraient présenter un intérêt pour la délivrance produits biologiquement actifs au niveau central. Mais les 20 liposomes de taille plus élevée (0,3-2 µm) sont piégés dans l'espace vasculaire cérébral et présentent donc des risques d'embolie. Toutefois, les liposomes sont instables dans le 15 cerveau, notamment à cause de la présence de l'enzyme 25 lecithine-transférase au niveau des membranes neuronales et des cellules gliales (Pardridge, W.M. Peptide lipidization and liposomes. In Peptide Drug Delivery to the Brain pp 140-148 (1991) Raven Press, New York. 20 Par ailleurs, des implants 30 intracérébroventriculaires de plusieurs types sont en cours d'expérimentation comme : - un implant de cellules génétiquement modifiées 25 pour l'expression de facteurs protéiques, encapsulées dans 35 une fibre creuse (BioWorld Today, American Health Consultants Vol 8 35 : 1,4, 1997), - une micro-pompe chargée de drogue pour quelques mois (Winn, S.R. et al. Polymer-encapsulated cells 30 genetically modified to secrete human nerve growth factor promote the survival of axotomized septal cholinergic functions. PNAS (1994) Vol 19:2324-2328), ou des formulations à relargage utilisant des lipides, où les drogues sont encapsulées dans 45 35 des microvésicules structurées en éponge (Chatelut E. et al Sustained-release methotrexate for

chemotherapy. J. Pharm. Sc (1994) Vol 83, 3: 429-432).

Mais ce type d'administration est extrêmement lourd d'application car il implique une intervention chirurgicale.

Des formulations de substances actives qui pénétreraient le SNC sans avoir à être implantées sont recherchées, notamment en exploitant les transporteurs endogènes de la BHE. Ces transporteurs comportent des récepteurs membranaires qui, en présence de leur ligand, sont internalisés par la cellule endothéliale. Les vésicules contenant le ligand migrent vers la paroi abluminale et sont relarguées vers le tissu nerveux. Ceci peut être obtenu, par exemple, par fusion de la protéine active avec une protéine ayant un récepteur cellulaire au niveau central, comme décrit dans la demande de brevet internationale PCT publiée sous le numéro W095/02421.

D'autres études récentes ont montré le passage d'un hexapeptide, la dalargine, à travers la BHE de souris, après administration intraveineuse d'une formulation dans des nanoparticules (230 nm) de butyl-cyanoacrylate, pourvu que ces particules soient recouvertes de surfactant, le polysorbate 80. Ces particules chargées de peptide pénétreraient par phagocytose ou endocytose. Dans cette expérience, le peptide doit être associé aux nanoparticules, l'injection d'un simple mélange contenant la drogue, les microparticules et le surfactant ne provoque aucun effet biologique (Kreuter, J. et al Passage of peptides through the EBB with colloidal polymer particles Brain Research (1995) 674: 171-174).

La première administration d'un peptide recombinant au niveau du SNC a été réalisée par infusion intra-cérébroventriculaire, directement dans le LCR. Cette méthode permet une délivrance à des concentrations thérapeutiques et à proximité des parois ventriculaires, le LCR ne pénétrant pas dans le parenchyme cérébral (Pardridge, W.M. Transnasal and ventricular delivery of drugs. In Peptide Drug Delivery to the Brain pp 109-122 (1991) Raven Press, New York). Ce type d'administration, invasif et extrêmement délicat d'utilisation, a été utilisé pour administrer par exemple du méthotrexate pour traiter la

leucémie méningeoïde, de la pénicilline pour la méningite bactérienne, des immunoglobulines pour la méningite virale et la morphine contre la douleur chronique.

Les fosses nasales représentent une voie naturelle d'administration de substances actives qui offre de nombreux avantages potentiels dont la surface relative de la muqueuse nasale, l'épithélium richement vascularisé, la perméabilité aux substances lipophiles et la relative perméabilité aux hydrophiles. De plus, l'irrigation sanguine de cette muqueuse, liée à la circulation pulmonaire, évite le foie (Harris, A.S. Review : Clinical opportunities provided by the nasal administration of peptides. Journal of Drug targetting Vol.1, pp 101-116 (1993)).

Les cellules constituant l'épithélium de la muqueuse nasale sont jointes par des jonctions serrées (tight junctions), qui limitent le passage de molécules entre la lumière de la cavité et les vaisseaux sanguins. Par contre, le pôle basal des cellules neurosensorielles olfactives de l'épithélium nasal s'allonge en un axone qui se termine dans le bulbe olfactif du cerveau. Cet axone traverse la membrane basale de la muqueuse et l'espace submucosal. La voie neuronale olfactive pourrait ainsi constituer une porte d'entrée vers le cerveau.

De plus, l'espace sous-arachnoïdien se prolonge au niveau des axones des cellules neuro-sensorielles en des digitations qui viennent au contact de la sous-muqueuse nasale. Il y a donc un flux de LCR provenant du lobe olfactif vers l'espace sous mucosal. L'anatomie particulière de la muqueuse nasale confère donc un voisinage inhabituel avec le LCR.

Par ailleurs, dès la fin du 19ème siècle, des chercheurs avaient postulé que le nerf olfactif pouvait permettre le transport de substances traçantes et d'organismes divers de la muqueuse nasale au bulbe olfactif et au CNS.

En 1970 De Lorenzo (De Lorenzo Taste and Smell in vertebrates J & A Churchill ltd (1970), 151-176) a administré par voie intranasale des particules d'or chez le

singe et estimé la vitesse de progression entre le nez et le bulbe olfactif à 2,5mm/h.

En 1971, Kristensson & Al (Kristensson & Al Acta Neuropathol. (1971),19,145-154) ont démontré que si des méthodes sensibles sont utilisées pour tracer des substances macromoléculaires comme la péroxydase de raifort et l'albumine , on observait un mouvement de la muqueuse nasale vers l'espace subarachnoïde.

Plus tard Pardridge (Partridge Peptide drug delivery to the brain Raven Press (1991), 101), dans son livre sur la délivrance des peptides au cerveau énonce que l'administration nasale đe substances liposolubles, telle la progestérone permet d'atteindre directement le fluide cérébrospinal sans entrer dans le compartiment sanguin périphérique. La biodisponibilité de la progestérone étant plus grande après insufflation nasale qu'après infusion intraveineuse. Les peptides, substances hautement hydrophiles pénètrent les barrières de diffusion membranaires entre le nez et l'espace subarachnoïde olfactif à des vitesses considérablement plus faibles que la progestérone.

La demande de brevet PCT publiée sous le numéro W091/07947 décrit des compositions pharmaceutiques pour l'administration nasale de substances actives qui empruntent cette voie neuronale. Les compositions associent le produit biologiquement actif à un transporteur capable d'induire l'absorption, la drogue subirait alors un transport neuronal rétrograde et/ou antérograde.

Sakane (Sakane & Al S.T.P.Pharma Sciences (1997),7,(1),98-106) a publié récemment une étude systématique sur le transport direct de la cavité nasale au fluide cérébrospinal :

- l'étude de la céphalexine, antibiotique hydrophile, montre clairement un transport direct de la cavité nasale au fluide cérébro-spinal.

- l'étude de différents sulfonamides à lipophilie variable montre que le transport est dépendant de la lipophilie et de la fraction non ionisée du principe actif.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

10

15

20

25

30

- l'étude de dextranes de différents poids moléculaires a montré que les principes actifs pouvaient être transportés jusqu'à 20KDa de poids moléculaire.

enfin une étude du transport des peptides a été réalisée. La molécule choisie est un oligopeptide analogue de l'enképhaline: la (D-Ala 2) -Méthionine enképhalinamide, elle est détectée dans liquide après cérébrospinal administration nasale concentration est augmentée par l'utilisation d'un promoteur d'absorption : le glycocholate de sodium et par inhibiteurs de protéases : la puromycine (inhibiteur de l'aminopeptidase) et le thiorphan (inhibiteur l'enkephalinase).

Cependant, malgré des méthodes d'instillation nasale chez le rat, visant à limiter au maximum la fuite du produit dans le pharynx, les quantités de peptide obtenues dans le fluide cérébrospinal sont très faibles, même en présence d'un promoteur d'absorption ou d'inhibiteurs de protéases (de l'ordre de la centaine de ng/ml), ne permettant pas un effet thérapeutique.

La demanderesse a maintenant découvert que la vitamine B12 est capable d'activer le passage de substances hydrophiles vers le système nerveux central (SNC).

La vitamine B12 est le nom généralement utilisé pour l'ensemble des cobalamines. Cyanocobalamine et hydroxocobalamine sont les formes principales en utilisation clinique. Les préparations de vitamine B12 sont utilisées principalement dans le traitement et la prévention des déficiences en B12. Elles sont généralement administrées par voie intramusculaire, à des doses de 250 à 1000 µg en début de traitement.

Afin de pallier aux inconvénients de ce mode d'administration, on a proposé dans l'art antérieur l'administration par voie nasale de vitamine B12 (Van Asselt D.Z. dans Br. J. Clin. Pharmacol. (1998), 45, 1, p. 83-6; Slot W.B. dans Gastroenterology (1997), 113, 2, p. 430). Ces travaux rapportent que l'absorption nasale d'hydroxocobalamine est rapide, forte et bien tolérée et qu'elle conduit à une augmentation importante de cobalamine

10

15

20

25

30

35

40

45

50

5

10

15

20

25

30

dans le plasma. L'administration de vitamine B12 par voie nasale à des doses de 50 à 1000 µg par spray pour le traitement des déficiences a aussi été décrit dans les demandes de brevet internationales PCT publiées sous les No. W086/05987 et W086/05988.

La vitamine B12 est également connue pour ses propriétés antalgiques. En combinaison avec d'autres vitamines B (B1, B6), par voie injectable, elle contribue à l'effet antinociceptif de l'ensemble, cet effet étant largement dû à la B6. (Jurna I. dans Klin. Wochenschr. 1990, 68, 2, p.129-35).

Le brevet Canadien No. 2 034 576 rapporte l'utilisation de vitamine B12 seule, chez l'homme comme analgésique et pour réduire ou prévenir l'inflammation, à de très fortes doses, comprises entre 5-100 mg/j.

Par ailleurs, la demande de brevet européen No. 108 017 décrit l'utilisation de vitamine B12 en association avec des analgésiques centraux du type morphine ou ses dérivés. Dans ce cas, ce sont ses propres propriétés antalgiques qui sont recherchées dans le but de permettre la réduction de 2 à 4 fois de la dose de morphine utilisée afin d'en réduire les effets indésirables. Ainsi, dans les solutés injectables décrits, les quantités de B12 ou analogues utilisées sont de l'ordre du mg ou de la dizaine de mg.

Afin d'évaluer les propriétés de la vitamine B12 sur le passage du nez au cerveau de substances actives, plusieurs drogues d'intérêt central antinociceptif ont été étudiées : la buprénorphine, le DAGO et la morphine. Les composés de type opiacé qui ont été testés sont des molécules de faible poids moléculaire, entre 50 et 10 000, relativement hydrosolubles à l'exception de la buprénorphine.

Leur passage au niveau du SNC est mesuré par leur activité antinociceptive. Les opiacés produisent leurs effets par l'intéraction avec trois types de récepteurs : mu, delta et kappa. Les composés choisis, dont notamment les dérivés de l'enképhaline endogène, ont une action spécifique

10

15

20

25

sur les récepteurs mu des opiacés (Pasternak G. W. et al Morphine-6-glucuronide, a potent mu agonist, Life Sci. 41 : 2845-2849, (1987); Kosterlitz H.W., et al. Br. J. Pharmacol 73, 299 (1981)). Ces récepteurs baignent dans le LCR, par conséquent l'observation d'une activité biologique indique le passage de la substance jusqu'à ce niveau. Ces composés sont facilement dégradés et ont peu de chances d'atteindre le cerveau par voie systémique lorsqu'ils sont administrés à faible dose.

10

Le DAGO est un pentapeptide de formule :

Tyr, D-Ala, Gly, N-Me-Phe, Gly-ol, et de poids moléculaire de 513. Il est un analogue de l'extrémité amino terminale de la bêta endorphine, connu pour être plus résistant aux protéases que l'enképhaline endogène.

15

20

25

La morphine est le prototype de l'analgésique et narcotique de type opiacé, principal alcaloïde de l'opium. Utilisée sous forme de chlorhydrate, son poids moléculaire est de 376. Dans les applications médicales, elle peut être administrée par voie parentérale pour les douleurs postopératoires et par voie orale pour les douleurs liées au cancer.

30

35

La buprénorphine est une oripavine, plus lipophile que la morphine, dérivée de la thébaïne. Utilisée sous forme de chlorhydrate, sa masse molaire est de 467. C'est un analgésique puissant, 25 à 50 fois plus que la morphine, qui est douée d'une activité agoniste-antagoniste partielle des récepteurs opiacés. Elle est utilisée dans le traitement des douleurs aiguës ou chroniques par administration parentérale ou sublinguale.

40 30

Les travaux réalisés dans le cadre de la présente invention avec ces composés ont permis de mettre en évidence de nouvelles propriétés de la vitamine B12 comme activateur du passage d'agents actifs du nez au système nerveux central. Plus particulièrement, la vitamine B12 présentent les propriétés suivantes :

45 35

- Elle permet le passage du nez au cerveau de substances actives à des doses où la substance seule n'est pas active par administration nasale.

3		10
		- Elle permet d'augmenter l'effet d'une dose de
		substance active par administration nasale comparativement à
		la drogue seule administrée par la même voie
10		- Elle prolonge la durée d'action de la
	5	substance active administrée par voie nasale lorsque cette
		substance seule est déjà active par cette voie.
		Ces observations tendent à faire penser que la
15		vitamine B12 n'agit pas par simple effet passif mais qu'elle
		induit un phénomène actif responsable de la pénétration de
	10	la substance. En effet, la vitamine B12, utilisée seule aux
		doses de 0,1 à 10 µg n'induit aucune activité
20		antinociceptive. On est donc très loin des doses massives
20		qu'il faut administrer pour obtenir une activité
		analgésique.
	15	Les travaux réalisés par la Demanderesse
		suggèrent que la vitamine B12 interagit avec la muqueuse
25		nasale en favorisant le passage direct nez-LCR. Toutefois,
		un passage du nez au sang puis du sang au cerveau à travers
		la BHE n'est pas à exclure au moins comme une des
	20	composantes des effets observés.
30		En conséquence, l'invention concerne
		l'utilisation de vitamine B12, dans une composition
		pharmaceutique aqueuse administrée par voie nasale chez un
		sujet humain ou animal, pour obtenir et/ou augmenter le
35	25	passage d'un agent actif présent dans ladite composition au
		niveau du SNC.
		La nouvelle utilisation selon l'invention, est
	•	remarquable en ce que la vitamine B12 permet d'obtenir et/ou
40	30	de favoriser le passage du nez au SNC de substances actives pour le diagnostic ou le traitement d'une affection du SNC,
	30	et plus particulièrement de petites molécules et/ou de
		molécules fragiles comme les peptides ou protéines.
15		L'obtention et/ou l'augmentation du passage d'un agent actif administré par voie nasale jusqu'au SNC se
45	35	traduit dans le cas ou l'agent actif est une substance
	23	
		pharmacologiquement active au niveau du SNC par l'obtention

et/ou l'augmentation de l'efficacité de ladite substance.

demanderesse a constaté que l'administration nasale de

De façon tout à fait surprenante,

PCT/FR99/03060

antiviraux, antiprions, antibiotiques, ou encore des agents actifs comme des facteurs de croissance, des acides

nucléiques, des vitamines, des hormones, etc....

WO 00/33810 5 11 substances actives au niveau du SNC en présence de vitamine B12 à des doses infraliminales permet d'obtenir une augmentation de la durée d'action de la substance active et de son intensité. 10 Les doses de vitamine B12 utilisées sont très 5 faibles par rapport à celles de l'agent actif, l'administration décalée des vitamine B12 et de l'agent actif dans le même rapport de dose permet d'obtenir le même 15 effet. 10 Plus particulièrement, la demanderesse a défini que la quantité, en poids, de vitamine B12 dans la 20 composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale selon l'invention est inférieure et avantageusement 15 très inférieure, en poids, à la quantité d'agent actif. Ainsi dans l'utilisation selon l'invention, la quantité de 25 vitamine B12 dans la composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale, est comprise entre 1 µg et 1 mg. 20 L'invention concerne donc aussi l'utilisation 30 d'une composition aqueuse comprenant de la vitamine B12 avantageusement à la dose indiquée ci-dessus, et au moins un agent actif, pour la préparation d'un médicament pour administration nasale à utiliser en diagnostic ou thérapie 25 35 d'une affection du SNC chez un sujet humain ou animal. Selon la nature et les propriétés de l'agent actif, l'invention concerne tant le domaine du diagnostic que ceux du traitement et de la prévention d'une affection đu SNC. 30 A titre, d'agent thérapeutique, on peut citer ceux choisis parmi : les analgésiques, anesthésiques, antispasmodiques, antalgiques, antiparkinsoniens, antiépileptiques, antimigraineux, ou tout autre agent utile 45 35 traitement des maladies neurodégénératives, psychiatriques ou du trouble du comportement, anticancéreux,

A titre, d'agent de diagnostic, on peut citer ceux choisis parmi : les anticorps et molécules permettant de cibler des récepteurs du CNS, les agents d'imagerie médicale utilisés en IRM, scintigraphie, PET, ultrason.

La vitamine B12 utilisée pour l'administration par voie nasale selon l'invention, peut être présentée dans un médicament contenant ou non également l'agent actif. Dans le cas ou le médicament contenant la vitamine B12 ne contient pas aussi l'agent actif, on peut envisager une administration par voie nasale différée de la vitamine B12 et du (ou des) agent(s) actif(s), dans un ordre ou dans l'autre.

Dans l'utilisation selon l'invention, la composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale peut contenir également tout véhicule pharmaceutiquement compatible avec la vitamine B12 et/ou l'agent actif, ainsi que éventuellement un agent de perméabilisation de la muqueuse nasale.

L'invention concerne donc aussi une composition pharmaceutique aqueuse pour l'administration nasale d'au moins un agent actif à délivrer au SNC, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un agent actif et de la vitamine B12.

La composition pharmaceutique selon l'invention est remarquable en ce qu'elle permet d'obtenir et/ou d'augmenter le passage de l'agent actif administré par voie nasale jusqu'au SNC.

L'obtention et/ou l'augmentation du passage d'un agent actif administré par voie nasale jusqu'au SNC se traduit dans le cas ou l'agent actif est une substance pharmacologiquement active au niveau du SNC par l'obtention et/ou l'augmentation de l'efficacité de ladite substance, administrée par voie nasale, au niveau du SNC.

Dans la composition de l'invention, les agents actifs sont simplement mélangés avec la vitamine B12. La quantité de vitamine B12 dans la composition pharmaceutique selon l'invention est inférieure et avantageusement très inférieure, en poids à la quantité d'agent actif.

On préfère tout particulièrement utiliser une dose de vitamine B12, dans la composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale selon l'invention, comprise entre environ 1 µg et 1 mg.

Cette dose de vitamine B12 est très largement inférieure de celle décrite dans l'art antérieur pour l'utilisation de la vitamine B12.

Comme indiqué précédemment, la vitamine B12 utilisée pour l'administration par voie nasale selon l'invention, peut être présentée dans une composition pharmaceutique contenant ou non également l'agent actif. Ainsi, l'administration nasale de vitamine B12 et du ou des agents actifs peut être réalisée grâce aux compositions précédentes comprenant ces deux composants, ou consister en en la prise successive de l'un puis de l'autre de ces constituants, chacun présenté dans une composition pharmaceutique séparée, à des doses respectives conformes aux doses indiquées précédemment pour une composition contenant les deux composants.

L'invention concerne donc également une composition pharmaceutique contenant comme substance active uniquement la vitamine B12 à la dose définie ci-dessus, l'agent actif à délivrer au niveau du SNC étant lui contenu dans une composition contenant ou non de la vitamine B12. L'invention se rapporte donc à une trousse pharmaceutique comprenant :

- une première composition comprenant de la vitamine B12 avantageusement associé à un véhicule pharmaceutiquement acceptable et compatible avec la vitamine B12,

- une seconde composition comprenant au moins un agent actif associé à un véhicule pharmaceutiquement acceptable et compatible avec ledit agent actif,

Une forme d'utilisation, particulière de cette trousse pharmaceutique, consiste à regrouper les deux compositions sur un applicateur nasal commun de façon à délivrer simultanément lesdites deux compositions. Dans le cas d'une administration successive des deux compositions,

l'administration nasale de la vitamine B12 peut être effectuée avant ou après l'administration nasale du ou des agents actifs.

La composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale de l'invention peut bien entendu contenir également tout véhicule pharmaceutiquement compatible avec la vitamine B12 et/ou l'agent actif, ainsi qu'éventuellement un agent de perméabilisation de la muqueuse nasale. Ces compositions peuvent se présenter sous toute forme adaptée à l'administration par voie nasale comme des crèmes, des gels, de sprays, des poudres coatées ou non sur un support, etc....

Dans la composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale de l'invention, le principe actif est un agent thérapeutique ou de diagnostic.

Comme précédemment, À titre, thérapeutique, on peut citer ceux choisis parmi : les analgésiques, anesthésiques, antalgiques, antispasmodiques, antiparkinsoniens, antiépileptiques, antimigraineux, ou tout agent utile dans le traitement des maladies neurodégénératives, psychiatriques ou đu trouble comportement, anticancéreux, antiviraux, antiprions, antibiotiques, ou encore des agents actifs comme facteurs de croissance, des acides nucléiques, vitamines, des hormones, etc....

A titre, d'agent de diagnostic, on peut citer ceux choisis parmi : les anticorps et molécules permettant de cibler des récepteurs du CNS, les agents d'imagerie médicale utilisés en IRM, scintigraphie, PET, ultrason.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent aussi comprendre un ou plusieurs agents perméabilisant la muqueuse nasale, du type de ceux définis précédemment.

L'invention concerne enfin un procédé de préparation d'une composition pharmaceutique décrite précédemment pour l'administration nasale d'un agent actif à délivrer au SNC, consistant à mélanger au moins un agent actif et une quantité inférieure et avantageusement très inférieure en poids par rapport à la quantité dudit principe

50

10

15

20

25

30

35

40

45

10

15

20

25

30

WO 00/33810 PCT/FR99/03060

		actif, de vitamine B12. On préfère plus particulièrement,
		dans le procédé de l'invention, mélanger le principe actif
		avec de l'ordre de 1 µg et 1 mg de vitamine B12.
10		
	5	D'autres avantages et caractéristiques de
		l'invention apparaîtront à la lecture des exemples qui
		suivent concernant l'étude de l'effet antinociceptif de la
15		morphine, du DAGO et de la buprénorphine administrés par
		voie nasale en présence de vitamine B12 sur un modèle
	10	souris, et se référant aux dessins en annexe dans lesquels :
		- Les figures 1 et 2 illustrent la comparaison
20		de l'effet antinociceptif obtenu par administration nasale
20		de morphine seule (500 µg) et de morphine combinée à des
		doses croissantes de vitamine B12 (0,1-10 µg).
	15	- Les figures 2 et 4 illustrent la comparaison
		de l'effet antinociceptif obtenu par administration nasale
25		de DAGO seul (100 µg) et de DAGO en présence de 1 µg de
		vitamine B12.
		- Les figures 5 et 6 illustrent la comparaison
	20	de l'effet antinociceptif obtenu par administration nasale
30		de 8,5 µg de buprénorphine seule et de buprénorphine en
		présence de 1 µg de vitamine B12
		1) <u>Produits utilisés</u> .
35	25	- Morphine chlorhydrate : Francopia - France
		- DAGO : E7384 Sigma - France
		- Vitamine B12 ou cyanocobalamine : V2876 Sigma
		- France
40		- Buprénorphine hydrochloride : Sigma B9275 -
40	30	France
		- PBS 150 mM (NaH ₂ PO ₄ /Na ₂ HPO ₄ 10mM, NaCl120mM, KCl
		2.7mM) : Sigma - France
		D. D. Completon, Donated States
45		2) <u>Préparation des solutions</u> .
	35	- Préparation d'une solution de vitamine B12.
		Vitamine B12 à 10 mg/ml : solubilisation de 10
		mg de vitamine Bi2 dans 1 ml d'eau.
50		Vitamine B12 à 1 mg/ml : 100 µl de vitamine B12
		à 10 mg/ml dans 900 µl d'eau.

PCT/FR99/03060

WO 00/33810 16 5 Vitamine B12 à 0,2 mg/ml : 200 µl de vitamine B12 à 1 mg/ml dans 800 µl d'eau. - Préparation d'une solution de Morphine. Morphine à 60 mg/ml (Solution A): solubilisation 10 5 de 60 mg de morphine dans 1 ml d'eau - Préparation d'une solution de Buprénorphine. Buprénorphine à 1 mg/ml : solubilisation de 1 mg de buprénorphine dans 1 ml d'eau. On vortexe bien. 15 10 3) Préparation des échantillons. La préparation des échantillons est réalisée extemporanément, dans des tubes vénojects par ajout 20 successif comme indiqué dans les tableaux I à IV ci-dessous: Tableau I : Vitamine B12 15 Dose de vitamine B12 0,1 µg 1 µg 10 µq Volume administration 10 µl 10 µl 10 µl Vitamine B12 10 µ1 20 µl 20 µl 25 $0.2 \, \text{g/l}$ 1 g/1 à 10 q/1 Eau 180 µl 180 µl 180 բ1 Volume total 200 µl 200 µl 200 µl Tableau II : Morphine en présence de vitamine B12 30 Dose de Morphine 500 µg 500 µg 500 µg Dose de vitamine 0,1 µg 1 µg 10 µg B12 Volume 10 µl 10 µl 10 µl administration 35 166,7 µl Solution A 166,7 µl 166,7 µl Vitamine B12 10 µl 20 µl 20 µl 0,2 g/1 $(a \ 1 \ g/1)$ 10 g/1 Eau 13,3 µl 23,3 µl 13,3 µl Volume total 200 µl 200 µl 200 µl 40 20 Tableau IIII : DAGO en présence de vitamine B12

Dose de DAGO	100 µg
Dose de vitamine B12	1 µg
Volume administration	10 µl
DAGO mg	1,6 mg
Vitamine B12	16 µl (à 1 g/l)
eau	128 µl
PBS 150 mM	16 ul

160 µl

Volume total

50

10

Tableau IV : Buprénorphine en présence de vitamine B12

Dose de buprénorphine	8,5 µg
Dose de vitamine B12	1 µg
Volume administration	10 µl
Voie administration	nasale
Buprénorphine à 1 mg/ml	170 μ1
Vitamine B12 à 1 g/l	20 µl
eau	10 µl

15

4) Résultats.

a) Mesure de l'activité antinociceptive (test d'Ameur & Smith).

20

10

5

25

15 30

35

20

40

25

45

30

Les activités antinociceptives des différentes préparations ont été quantifiées comme étant l'augmentation du temps de latence du retrait de la gueue de la souris soumise à une stimulation nociceptive (faisceau lumineux dirigé sur l'extrémité de la queue). Les temps de latence sont mesurés deux fois avant l'administration formulations et à 15 mm, 30, 60, 90, 120, 240 minutes après administration. Chaque lot est composé de 10 souris Swiss mâles (souches Charles Rivers, USA) de 29-31 grammes. Un seuil maximum de 6 ou 8 secondes de stimulation est fixé pour empêcher la brûlure des tissus. Lorsque l'animal n'a toujours pas répondu à ce "cut-off", l'analgésie est considérée de 100 %.

Les temps de latence mesurés en secondes sont ramenés en % d'antinociception :

% antinociception = 100 x (temps de latence temps de base) / (cut off - temps de base)

Un effet antinociceptif de 15 % est considéré comme minimal pour être pris en considération.

b) Protocoles d'administration.

Pour une administration nasale (i.n.) 5 µl d'échantillon sont instillés à l'aide d'une pipette P20 dans chaque narine. Soit un volume total administré de 10 µl.

c) Effet de la vitamine B12 seule.

La présence de 10 à 0.1 µg de vitamine B12 ne donne aucune activité antinociceptive par voie nasale.

5		18
		d) Administration nasale de morphine (dose de
		500 ug) en présence de vitamine B12.
		Les résultats sont donnés sur la figure 1.
10		On constate que la présence de 1 µg ou 10 µg de
	5	vitamine B12 pour 500 µg de morphine permet d'améliorer
		l'activité antinociceptive de la morphine par voie nasale.
		A 0,1 μg de vitamine B12 pour 500 μg de
45		morphine, l'activité antinociceptive obtenue est semblable à
15		celle obtenue avec la morphine seule.
	10	e) Administration nasale de DAGO (dose de 100
		ug) en présence de vitamine B12.
		Les résultats sont donnés sur la figure 2.
20		La présence de 1 µg de vitamine B12 pour 100 µg
		de DAGO permet d'améliorer l'activité antinociceptive du
	15	peptide par voie nasale
		f) Administration de buprénorphine (dose de 8.5
25		ug) en présence de vitamine B12.
		Les résultats sont donnés sur la figure 3.
		La présence de 1 µg de vitamine B12 pour 8,5 µg
	20	de buprénorphine permet d'améliorer l'activité
30		antinociceptive du principe actif administré par voie
50		nasale.

50 ·

Claims

WO 00/33810 PCT/FR99/03060

5	19	

1) Utilisation de vitamine B12 dans une composition pharmaceutique aqueuse administrée par voie nasale chez un sujet humain ou animal, pour obtenir et/ou augmenter le passage d'un agent actif présent dans ladite composition au riveau du SNC.

REVENDICATIONS

2) utilisation selon la revendication 1 pour obtenir et/ou augmenter l'efficacité d'une substance pharmacologiquement active au niveau du SNC administrée par voie nasale.

3) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que la quantité de vitamine B12 dans la composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale est, en poids, inférieure et avantageusement très inférieure à la quantité d'agent actif administrée par voie nasale.

4) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que la quantité de vitamine B12 dans la composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale est comprise entre 0,1 µg et 1 mg.

5) Utilisation selon l'une quelconque revendications 1 à 4, caractérisée en ce que l'agent actif thérapeutique, choisi est un agent notamment : les analgésiques, anesthésiques, antalgiques, antiparkinsoniens, antispasmodiques. antiépileptiques, antimigraineux, cu tout autre agent utile dans le traitement des maladies neurodégénératives, psychiatriques ou du anticancéreux, trouble đu comportement, antiviraux, antiprions, antibiotiques, ou encore des agents actifs comme des facteurs de croissance, des acides nucléiques, des vitamines, des hormones.

55

45

50

10

15

20

25

30

35

5

10

15

20

25

30

WO 00/33810 PCT/FR99/03060

antiépileptiques,

20 5 6) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que l'agent actif agent đе diagnostic, est choisi parmi : les anticorps et molécules permettant de cibler des 10 5 récepteurs du CNS, les agents d'imagerie médicale utilisés en IRM, scintigraphie, PET et ultrason. Composition pharmaceutique aqueuse 15 l'administration nasale d'au moins un agent actif à délivrer 10 au SNC, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un agent actif et de la vitamine B12, le(s)dit(s) agent(s) actif étant mélangé(s) à la vitamine B12 dans ladite 20 composition. Composition 15 pharmaceutique selon la revendication 7, caractérisée en ce qu'elle comprend une 25 quantité efficace de vitamine B12 pour obtenir et/ou augmenter l'efficacité d'une substance pharmacologiquement active au niveau du SNC. 20 9) Composition selon l'une quelconque des 30 revendications 7 à 8, caractérisée en ce que la quantité de vitamine B12 dans la composition pharmaceutique pour l'administration par voie nasale est comprise entre 0,1 µg et 1 mg. 25 35 Composition pharmaceutique 10) selon quelconque des revendications 7 à 9, caractérisée en ce qu'elle contient en outre tout véhicule pharmaceutiquement 40 compatible avec la vitamine B12 et/ou l'agent actif, ainsi 30 que éventuellement un agent de perméabilisation de la muqueuse nasale. Composition pharmaceutique selon l'une 45 35 quelconque des revendications 7 à 10, caractérisée en ce que l'agent actif est un agent thérapeutique, choisi notamment : les analgésiques, anesthésiques, antalgiques, antispasmodiques, antiparkinsoniens,

antimigraineux, ou tout autre agent utile dans le traitement

des maladies neurodégénératives, psychiatriques ou du trouble du comportement, anticancéreux, antiviraux, antiprions, antibiotiques, ou encore des agents actifs comme des facteurs de croissance, des acides nucléiques, des vitamines, des hormones.

12) Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 7 à 10, caractérisée en ce que l'agent actif est un agent de diagnostic, choisi notamment parmi : les anticorps et molécules permettant de cibler des récepteurs du CNS, les agents d'imagerie médicale utilisés en IRM, scintigraphie, PET et ultrason.

13) Procédé de préparation d'une composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 7 à 12, caractérisé en ce que l'on mélange l'agent actif et une quantité inférieure et avantageusement très inférieure, en poids, par rapport audit principe actif, de vitamine B12.

Fig 1

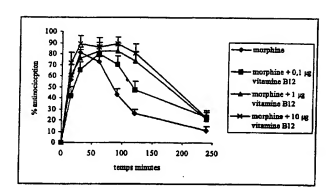
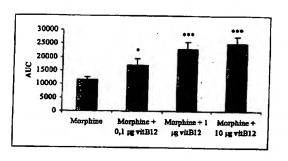


Fig 2



WO 00/33810

Fig 3

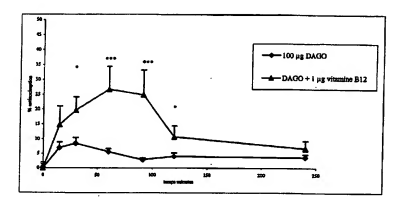
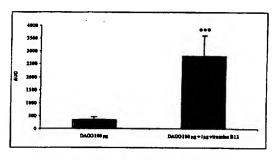


Fig 4



WO 00/33810

Fig 5

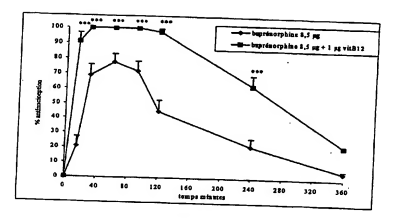
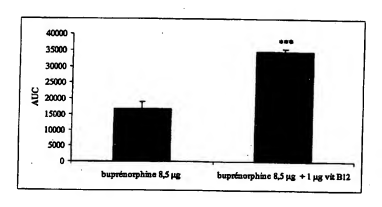


Fig 6



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

trin Ional Application No.
PCT/FR 99/03060

)
ent to claim No.
,10,
,5,7,
0,11
,5,7,),11
·,
19
, 13
<u> </u>
date n but g the
ion i to on alone
en en
on hen the docu- edified

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intr ional Application No PCT/FR 99/03060

	Mon) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Parlovent to clubs: No.
A	WO 86 05988 A (NASTECH PHARM CO) 23 October 1986 (1986-10-23) cited in the application claims	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

tribo onal Application No PCT/FR 99/03060

				TCI/FR	99/03060
Patent document ched in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0108017	A	09-05-1984	FR	2534809 A	27-04-1984
			AT	24111 T	15-12-1986
			ÄÜ	562828 B	18-06-1987
			ÄŬ	2060783 A	03-05-1984
			ĴP	5018811 B	
					15-03-1993
			JP	59116219 A	05-07-1984
			NZ	206048 A	13-12-1985
			US	4522816 A	11-06-1985
			ZA	8307972 A	28-11-1984
WO 9315737	A	19-08-1993	AT	171872 T	15-10-1998
			AU	3458093 A	03-09-1993
			CA	2127805 A	19-08-1993
			DE	69321458 D	12-11-1998
			DE	69321458 T	18-03-1999
			EP	0625044 A	23-11-1994
			ES	2123660 T	16-01-1999
			GB	2277682 A.B	09-11-1994
			JP	7503481 T	13-04-1995
			NO	942787 A	27-07-1994
			ÜŠ	5629011 A	13-05-1997
EP 0220030	A	29-04-1987	AT	64534 T	15-07-1991
			ÂÜ	587658 B	24-08-1989
			AU	6528986 A	05-05-1987
			WO	8702251 A	23-04-1987
			CA	1330791 A	
					19-07-1994
			CN	1045391 B	06-10-1999
			DK	292587 A	09-06-1987
			ES	2051690 T	01-07-1994
			GR	3002160 T	30-12-19 9 2
			HK	69094 A	22-07-19 9 4
			IL	80264 A	21-11-1991
			IN	165029 A	05-08-1989
			JP	8000779 B	10-01-1996
			JP	63501015 T	14-04-1988
			KR	9403057 B	13-04-1994
			NZ	217821 A	27-07-1989
			SG	53294 G	14-10-1994
			ÜS	5428023 A	27-06-1995
			ÜŠ	5589463 A	31-12-1996
			ZA	8607703 A	24-06-1987
WO 8605988	٨	23-10-1986	US	4724231 A	09-02-1988
			AT	54254 T	15-07-1990
			AU	584703 B	01-06-1989
			AU	5775786 A	05-11-1986
			CA	1300014 A	05-05-1992
			DK	603886 A	15-12-19 8 6
			EP	0216917 A	
					08-04-1987 20-11-1097
			HŪ	43493 A	30-11-1987
			ĬĒ	58533 B	06-10-1993
			JP	6069952 B	07-09-1994
			JP	62500789 T	02-04-1987
			NO	174182 B	20-12-1988
			ZA	8602845 A	29-10-1986
. **					
. ""			ES OA	553999 D 8486 A	01-11-1987 29-07-1988

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

KAI	PURT DE RECHERCHE INTERNAT	TIONALE 1	_		
			PCT/FR 99/03060		
CIB 7	A61K9/00 A61K47/26 A61K47/2 A61K38/33 A61P25/04 //(A61K3	4 A61K31/ 8/33,31:70),	70 A61K (A61K31/70	31/485 ,31:485)	
	sestionation internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la cisset	lostion nationale et la C	ав		
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE. ISon minimate consultée (système de classification sub/ des symboles				
C18 \	AGIK				
	alon consultée autre que la documentation minimale dans la mesure d				
	rmées électronique consultée au cours de la recherche intermetorale ENTS CONSIDERES COSSER PENTANENTS	(nom de la base de do	rréus, et el réalles;	Ne, termes de recherche utilizés)	
Catégorie *		4			
		con business barana		no, des revendosfone vieées	
X	EP 0 108 017 A (ROUSSEL UCLAF) 9 mai 1984 (1984-05-09) cité dans la demande	- "		7,8,10, 11	
Y	revendications 1-6 page 2, ligne 10 - ligne 20			1,2,5,7, 8,10,11	
A	page 4, ligne 7 - ligne 23 exemple 1			13	
Y	WO 93 15737 A (DAMBIOSYST UK) 19 août 1993 (1993-08-19) revendications 1,6			1,2,5,7, 8,10,11	
A	EP 0 220 030 A (BIOTECH AUSTRALIA 29 avril 1987 (1987—04—29) revendications 1,2,6,22,23,27	PTY LTD)		1,7,13	
	-	/—		;	
	in suite du cadre C pour le fin de la liefe des documents spéciales de documents obles:	<u> </u>		rete ecri indiquile en erneze	
"A" docume consid "E" docume cu apri "L" docume priorité outre o	ril définissent l'état général de la tachnique, non éré comme padiculièrement periment	C document utsideur p date de palorité en technique perferent ou la théodie constit de document perfoulièr être considérée ous inventive per rappo document persoulièr	ublié après la dide l'apparientement pai , male dilé pour con lumit le base de l'in ament perfinent, fir mes nouvelle qui co it au document con envent perfinent; fir	de dépôt International ou le à l'édic de la prendre le principe version : sur le principe version : sur le peut time impliquent une activité détré lecideme : sur le peut time impliquent une activité détré lecideme : sur le peut time : sur le peut pui peut de le peut un plus de le peut pui peut de le peut peut peut de le peut peut peut de le peut	
"P" docume "P" docume postári	nt se référent à une divulgation orale, à un usuge, à position ou tous autres moyens it publié servir in date de dépôt international, male autrement à la date de plouble revendiquée (le la recherche internationale a été effectivement achevée	and the season of the season o	ca da se manta reli	ELO CO DIGIGAL	
	on mars 2000	Date d'expédition d. 20/03/20		Procharche internationale	
Non et adres	ne postale de l'administration chargée de la recherche internationale				

Pomnántro PGT/ISA/210 (deutrôleno feuillo) (Juliet 1992)

. . .

Epskamp, S

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 99/03060

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie	Identification des documents cités, evec, le ces échtent, l'indicationdes passages pertinates	no, des revendostions visées
A	WO 86 05988 A (NASTECH PHARM CO) 23 octobre 1986 (1986-10-23) cité dans la demande revendications	
i		
	· .	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renssignemente relatife aux membres de familles de brevete

31 0 11

PCT/FR 99/03060

Remanagnements remains and managements families de provets			PCT/FR 99/03060		
coument brevet cité Dale de publication		Membre(s) de la tamille de brevet(s)		Date de publication	
P 0108017 A	09-05-1984	FR 25348	09 A	27-04-1984	}
			11 T	15-12-1986	5
			128 B	18-06-1987	7
		AU 20607		03-05-1984	ļ
		JP 50188		15-03-1993	l
		JP 591162		05-07-1984	
			48 A	13-12-1985	
		US 45228		11-06-1985	
		ZA 83079	72 A	28-11-1984	
0 9315737 A	19-08-1993		72 T	15-10-1998	
		AU 34580		03-09-1993	
		CA 21278		19-08-1993	
		DE 693214		12-11-1998	
		DE 693214		18-03-1999	
		EP 06250		23-11-1994	
		ES 21236		16-01-1999	
			82 A,B	09-11-1994	
		JP 75034		13-04-1995	
			87 A	27-07-1994	
		US 56290	11 A	13-05-1997	
P 0220030 A	2 9- 04-1987	AT 645	34 T	15-07-1991	
		AU 5876	58 B	24-08-1989	
		AU 65289	86 A	05-05-1987	
		WO 87022	51 A	23-04-1987	
		CA 13307	91 A	19-07-1994	
		CN 10453		06-10-1999	
			87 A	09-06-1987	
		ES 20516		01-07-1994	
		GR 30021		30-12-1992	
			94 A	22-07-1994	
			64 A	21-11-1991	
		IN 1650	29 A	05-08-1989)
		JP 80007	79 B	10-01-1996	,
		JP 635010	15 T	14-04-1988	
		KR 94030	57 B	13-04-1994	
		NZ 2178		27-07-1989	
			94 G	14-10-1994	
		US 54280	23 A	27-06-1995	
		US 55894	63 A	31-12-1996	
		ZA 86077	03 A	24-06-1987	
8605988 A	23-10-1986	US 47242	31 A	09-02-1988	
			54 T	15-07-1990	
		AU 5847		01-06-1989	
		AU 57757		05-11-1986	
		CA 13000		05-05-1992	
		DK 6038		15-12-1986	
		EP 02169		08-04-1987	'
			93 A	30-11-1987	'
			33 B	06-10-1993	
		JP 60699	52 B	07-09-1994	
		JP 625007	89 T	02-04-1987	
		NO 1741	82 B	20-12-1988	
		ZA 86028	45 A	29-10-1986	
		ES 5539	99 D	01-11-1987	
			86 A	29-07-1988	
BA210 (arman landles de brevela	MDH 1995	NO 1741 ZA 86028 ES 5539	82 B 45 A 99 D	20- 29- 01-	12-1988 10-1986 11-1987

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потить.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.